

19 BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**

® Offenlegungsschrift



PATENTAMT

@ DE 42 16 167 A 1

Aktenzeichen: Anmeldetag:

Offenlegungstag:

P 42 16 167.3 18. 5.92 25.11.93

(61) Int. Cl.5: C 08 F 2/10 C 08 F 2/16

D 21 H 21/10 C 02 F 1/56 C 10 M 119/00 // C08F 220/54, 220/34,226/00, 228/02,212/00, 220/10,214/00 (C10M 119/00,119:06, 119:24,119:12)B01F 17/52

(71) Anmelder:

Röhm GmbH, 64293 Darmstadt, DE

@ Erfinder:

Meßner, Bernfried, Dr., 6100 Darmstadt, DE; Quis, Peter, Dr., 6100 Darmstadt, DE; Schmitt, Günter, Dr., 6100 Darmstadt, DE; Silva, Gabriele, 6100 Darmstadt, DE; Braum, Manfred, 6500 Mainz, DE

(5) Wasserlösliche Polymerdispersionen

(57) Die Erfindung betrifft wäßrige Dispersionen wasserlöslicher Polymerisate, gebildet durch Polymerisation eines Gemisches A) aus verschiedenen Monomerbestandteilen a1), a2) und gegebenenfalls a3) in Gegenwart eines polymeren Dispergiermittels D, mit der Maßgabe, daß das Gemisch A) aus folgenden chemisch verschiedenen Monomerbestandteilen aufgebaut ist:

at) 99 bis 70 Gew.-% mindestens eines wasserlöslichen Monomeren.

a2) 1 bis 30 Gew.-96 mindestens eines hydrophoben Monomeren und gegebenenfalls

a3) 0 bis 20 Gew.-% mindestens eines amphiphilan Mono-

wobei sich die Monomarkomponenten a1), a2) und a3) jeweils zu 100 Gew.-96 ergänzen,

sowie daß die wasserlöslichen Polymerisate ein mittleres Molekulargewicht M_w (Gewichtsmittel) von mindestens 10⁶ Dalton aufweisen.

Beschreibung

Gebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft wasserlösliche Polymerdispersionen, enthaltend mindestens ein wasserlösliches Monomeres, mindestens ein hydrophobes Monomeres und gegebenenfalls mindestens ein amphiphiles Monomeres als monomere Bestandteile.

Stand der Technik

Wäßrige Dispersionen wasserlöslicher Polymerisate werden beispielsweise als Flockungsmittel bei der Abwasserbehandlung, als Entwässerungsmittel nach Abtrennung der wäßrigen Phase, als Retentionsmittel bei der Papierherstellung, als Bodenverbesserungsmittel oder als Dispergiermittel eingesetzt.

EP 170 394 beschreibt eine mit Wasser mischbare Flüssigkeit bestehend aus Partikeln, aufgebaut aus einem hochmolekularen Polymergel, das Teilchengrößen von über 20 µm aufweist, in wäßriger Lösung. Die kontinuierliche Phase ist hierbei eine wäßrige Lösung, enthaltend ein Äquilibrierungsmittel, das den Wassergehalt der Gelpartikel mit dem Wasseranteil in der kontinuierlichen Phase im Gleichgewicht hält und das somit eine Agglomeration der Gelpartikel verhindert. Als bevorzugte Äquilibrierungsmittel werden das Natriumsalz der Polyacrylsäure bzw. Polydiallyldimethylammoniumchlorid (Poly-DADMAC) verwendet.

In EP 183 466 wird ein Verfahren zur Herstellung einer wasserlöslichen Polymerdispersion beschrieben, gekennzeichnet durch Polymerisieren eines wasserlöslichen Monomeren unter Rühren in einer wäßrigen Lösung von wenigstens einem Salz in Gegenwart eines Dispergiermittels. Hierbei finden Polyole, Polyalkylenether, Alkalisalze der Polyacrylsäure und Alkalisalze der Poly-2-Acrylamid-2-methylpropansulfonsäure als Dispergiermittel bzw. Salze, die in wäßriger Lösung das Polymerisat nicht solvatisieren, Verwendung. DE-PS 29 24 663 umfaßt ein Verfahren zur Herstellung einer wäßrigen Dispersion aus einer wasserlöslichen Polymermasse mit guter Stabilität und Fließfähigkeit, wobei das wasserlösliche Polymerisat wenigstens ein wasserlösliches ethylenisch ungesättigtes Monomeres enthält und wobei als Dispergiermittel Polyalkylenether, Polyethylenimin und andere, gegebenenfalls in Gegenwart von anorganischen Salzen, anwesend sein können. Die so hergestellte wäßrige Dispersion kann, gegebenenfalls nach Verdünnen mit Wasser, als Flockungshilfsmittel, Verdickungsmittel, Bodenkonditionierungsmittel und für weitere Anwendungen eingesetzt werden.

In JP Kokkai 59 108 074 werden Verdickungsmittel beschrieben, bestehend aus Polymerisaten in wäßriger Lösung, die als monomere Bestandteile (Meth)acrylsäure und/oder deren Salze, (Meth)acrylamide sowie Methyl-oder Ethylacrylat enthalten, mit Polyethylenglykol als Dispergiermittel.

Aufgabe und Lösung

Die in EP 170 394 beschriebenen, Gelpartikel enthaltenden, wäßrigen Lösungen haben zum Nachteil, daß sie nach längeren Standzeiten stark erhöhte Viskositäten aufweisen, die nur durch die Anwendung von Schergefällen, wie beispielsweise Rühren, reduziert werden können. Die Flüssigkeitseigenschaften hängen hierbei von einem komplexen Gleichgewicht zwischen Polymerisat, Äquilibrierungsmittel, Wassergehalt und Teilchengröße der Gelpartikel ab.

In EP 183 466 werden wasserlösliche Polymerisate als Dispersionen in wäßrigen Salzlösungen unter Zuhilfenahme eines Dispergiermittels beansprucht. Nachteilig bei diesen Dispersionen ist der hohe Salzgehalt der wäßrigen Phase (bis zu 30 Gew.-%) im Vergleich zu einem relativ geringen Polymerisat(– Wirkstoff-)gehalt (bis zu 20 Gew.-%), der bei bestimmten Anwendungen solcher Dispersionen zu Abwasserproblemen führt.

Nachteilig für die Verwendung von wäßrigen Dispersionen gemäß DE-PS 29 24 663 wirken sich die hohen Anteile an Dispergiermittel bezogen auf das wasserlösliche Polymerisat aus. Verwendet man o.g. Dispersionen beispielsweise als Flockungsmittel für elektrisch geladene Teilchen, so wird der Wirkstoff an hochmolekularen ionischen Polymeren durch das im Vergleich hierzu niedermolekulare Dispergiermittel reduziert.

Die nach JP Kokkai 59 108 075 hergestellten Polymerisate mit Verdickungswirkung besitzen mittlere Molekulargewichte Mw zwischen etwa 10⁵ und 5 × 10⁵ Dalton (Gewichtsmittel), die für die Verwendung als Flockungsmittel deutlich zu niedrig sind.

Aus o.a. Stand der Technik resultiert die Aufgabe, wäßrige Dispersionen wasserlöslicher Polymerisate zur Verfügung zu stellen, die eine niedrige Viskosität, einen hohen Gehalt an Polymerisat-Wirkstoff, ein hohes Polymerisat-Molekulargewicht und eine Salz-freie Wasserphase aufweisen.

Es wurde gefunden, daß wäßrige Dispersionen wasserlöslicher Polymerisate, gebildet durch Polymerisation eines Gemisches A) aus verschiedenen Monomerbestandteilen a1), a2) und gegebenenfalls a3) in Gegenwart eines polymeren Dispergiermittels D, dadurch gekennzeichnet, daß

- at) für 99 bis 70 Gew.-% mindestens eines wasserlöslichen Monomeren,
- a2) für 1 bis 30 Gew.-% mindestens eines hydrophoben Monomeren und
- a3) für 0 bis 20 Gew.-% mindestens eines amphiphilen Monomeren stehen, sowie daß die wasserlöslichen Polymerisate ein mittleres Molekulargewicht (Gewichtsmittel) von mindestens 5 × 10⁵ Dalton aufweisen,

die o.a. Aufgabe hervorragend lösen.

10

35

60

In bevorzugten Ausführungen der Erfindung weist mindestens eines der wasserlöslichen Monomeren a1) mindestens eine ionische Gruppe auf, ist das hydrophobe Monomere a2) eine Verbindung der Formel I:

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
CH_2 = C - R_2
\end{array} \tag{I}$$

wobei R₁ für Wasserstoff oder Methyl

R₂ für Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, für Cycloalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, für Aryl mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen, oder für

10

25

30

40

50

55

60

65

mit R₃ für Alkyl mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen und Z für O, NH oder NR₃ stehen kann. Unter Aryl sei insbesondere ggfls. mit C1- bis C4-Alkylresten substituiertes Phenyl oder Naphthyl verstanden.

Das amphiphile Monomere a3) ist bevorzugt eine Verbindung der Formel II:

$$CH_{2} = \overset{R_{5}}{\overset{1}{\text{C}}} - \overset{C}{\overset{1}{\text{C}}} - \overset{C}{\overset{C}} - \overset{C}{\overset{C}} - \overset{C}{\overset{C}} - \overset{C}{\overset{C}} - \overset{C}{\overset{C}} - \overset{C}{\overset{C}} - \overset{C}{\overset{C}}{\overset{C}} - \overset{C}{\overset{C}} - \overset{C}{\overset{C}$$

wobei R5 für Wasserstoff oder Methyl,

R6 für Alkylen mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen,

R7 und R8 unabhängig voneinander für Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen,

Re für Alkylen mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen,

R₁₀ für Alkyl mit 8 bis 32 Kohlenstoffatomen

sowie X^O für Halogen, Pseudohalogen, -SO₃CH₃, Acetat stehen können,

oder eine Verbindung der Formel III:

$$CH_2 = \overset{R_{11}}{C} - \overset{C}{C} - O - (Y - O)_{n} - R_{12}$$
 (III)

wobei R11 für Wasserstoff oder Methyl,

R₁₂ für Alkyl mit 8 bis 32 Kohlenstoffatomen,

Y für Alkylen mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen

und n für eine ganze Zahl zwischen 1 und 50 stehen können.

Als polymere Dispergiermittel werden bevorzugt mit dem dispergierten Polymer unverträgliche Polyelektrolyte mit mittleren Molekulargewichten (Gewichtsmittel) $M_w < 5 \times 10^5$ Dalton oder Polyalkylenether eingesetzt.

Durchführung der Erfindung

Die Monomeren a1), a2) und a3)

Als Monomere a1) können beispielsweise Salze der Acryl-, und/oder der Methacrylsäure der allgemeinen Formel IV eingesetzt werden:

wobei R' für Wasserstoff oder Methyl und

Q für Alkalimetallionen, wie beispielsweise Na⁺ oder K⁺, Ammoniumionen, wie beispielsweise NH₄⁺, +NR^{II}₂H₂, +NR^{II}₃H oder NR^{II}₄ mit R^{II} = Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder weitere einwertige, positive geladene Ionen stehen können.

Zu Monomeren a1) der Formel IV gehören beispielsweise Natrium(meth)acrylat, Kalium(meth)acrylat oder Ammonium(meth)acrylat.

Desweiteren können beispielsweise die Acryl- und/oder die Methacrylsäure selbst als Monomerkomponente a1), sowie Methacrylamide der Formel V verwendet werden:

$$CH_2 = C - C - N$$

$$R^{N}$$

$$(V),$$

5

15

25

45

wobei R^{III} für Wasserstoff oder Methyl sowie R^{IV} und R^V unabhängig voneinander für Wasserstoff, für Alkyl mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für Hydroal-10 kyl mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen stehen können.

Als Monomere a1) der Formel V seien beispielhaft genannt:

(Meth)acrylamid, N-Methyl(meth)acrylamid, N,N-Dimethyl(meth)acrylamid, N,N-Diethyl(meth)acrylamid, N-Methyl-N-ethyl(meth)acrylamid sowie N-Hydroxyethyl(meth)acrylamid.

Weiterhin können als Monomerkomponente a1) Monomere der Formel VI eingesetzt werden:

$$CH_2 = C - \frac{C}{C} - \frac{Z_4}{C} - L$$
 (VI)

wobei RVI für Wasserstoff oder Methyl, L für die Gruppen

$$-L_1 - N$$
 oder $-L_4 - \Theta_N - L_6 = 2^{\Theta_1}$

stehen und Z1 für O, NH oder NR4

wobei L1 und L4 für einen Alkylenrest oder Hydroxyalkylenrest mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen, L2, L3, L6, L6 und L7 für einen Alkylrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, sowie Z für Halogen, Acetat, -SO3OCH3 oder SO3CH3 stehen können.

Beispielhaft für Monomere a1) der Formel VI seien genannt:

2-(N,N-Dimethylamino)ethyl(meth)acrylat, 3-(N,N-Dimethylamino)propyl(meth)acrylat, 4-(N,N-Dimethylamino)butyl(meth)acrylat, 2-(N,N-Diethylamino)ethyl(meth)acrylat, 2-Hydroxy-3-(N,N-Dimethylamino)propyl(meth)acrylat, 2-(N,N,N-Trimethylammonium)ethyl(meth)acrylat-chlorid, 3-(N,N,N-Trimethylammonium)propyl(meth)acrylat-chlorid oder 2-Hydroxyl-3-(N,N,N-Trimethylammonium)propyl(meth)acrylat-chlorid.

Als Monomerkomponenten a1) können weiterhin ethylenisch ungesättigte Monomere, die zur Bildung von wasserlöslichen Monomeren befähigt sind, eingesetzt werden, wie beispielsweise Vinylpyridin, N-Vinylpyrrolidon, Styrolsulfonsäure, N-Vinylimidazozl oder Diallyldimethylammoniumchlorid. Dabei sind auch Kombinationen verschiedener, unter a1) angeführter wasserlöslicher Monomeren möglich.

Hydrophobe Monomere a2) können beispielsweise Monomere der Formel I sein:

$$R_1$$

$$CH_2 = C - R_2 \qquad (I)$$

wobei R₁ für Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und R2 für Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, für Cycloalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, für Aryl mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen, oder für

mit R3 für Alkyl mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen für Cycloalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen oder für Aryl mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen und Z für O, NH oder NR3 stehen können.

Beispielhaft seien hierfür genannt: Styrol, a-Methylstyrol, p-Methylstyrol, p-Vinyltoluol, Vinylcyclopentan, Vinylcyclohexan, Vinylcyclooctan, Isobuten, 2-Methylbuten-1, Hexen-1, 2-Methylhexen-1, 2-Propylhexen-1, Ethyl(meth)acrylat, Propyl(meth)acrylat, Isopropyl(meth)acrylat, Butyl(meth)acrylat, Isobutyl(meth)acrylat, Pentyl(meth)acrylat, Hexyl(meth)acrylat, Heptyl(meth)acrylat, Octyl(meth)acrylat, Cyclopentyl-(meth)acrylat, Cyclohexyl(meth)acrylat, 3,3,5-Trimethylcyclohexyl(meth)acrylat, Cyclooctyl(meth)acrylat, Phenyl-(meth)acryl, 4-Methylphenyl(meth)acrylat, 4-Methoxyphenyl-(meth)acrylat.

Desweiteren können als hydrophobe Monomere a2) eingesetzt werden: Ethylen, Vinylidenchlorid, Vinylidenchlorid, Vinylchlorid oder weitere überwiegend (ar)aliphatische Verbindungen mit polymerisierbaren Doppelbindungen. Dabei sind auch Kombinationen verschiedener, unter a2) angeführter hydrophober Monomeren möglich. Amphiphile Monomere a3) können beispielsweise monomere Verbindungen der Formeln II oder III sein.

$$CH_{2} = \overset{R_{5}}{\overset{1}{\text{C}}} - \overset{C}{\overset{1}{\text{C}}} - \overset{R_{6}}{\overset{1}{\text{R}}} - \overset{\Theta_{1}}{\overset{1}{\text{R}}} - \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} - \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} - \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} - \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} - \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} + \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} = \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} - \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} + \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} = \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} + \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} = \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} + \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} = \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} = \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} + \overset{O}{\overset{1}{\text{C}}} = \overset{O}{\overset{1}$$

wobei A₁ für O, NH, NR₄ mit R₄ für Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, R₅ für Wasserstoff oder Methyl, R₆ für Alkylen mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, R₇ und R₈ unabhängig voneinander für Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, R₉ für Alkylen mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, R₁₀ für Alkyl, Aryl und/oder Aralkyl mit 8 bis 32 Kohlenstoffatomen

und X für Halogen, Pseudohalogen, SO₃CH₃ oder Acetat stehen können, bzw.

$$CH_2 = \overset{R_{11}}{C} - \overset{C}{C} - R_2 - (Y - O)_n - R_{12}$$
 (III)

wobei A₂ für O, NH, NR₁₃ mit R₁₃ für Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen R₁₁ für Wasserstoff oder Methyl, R₁₂ für Alkyl, Aryl und/oder Aralkyl mit 8 bis 32 Kohlenstoffatomen, Y für Alkylen mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen sowie n für eine ganze Zahl zwischen 1 und 50 stehen können. Beispielhaft seien hierfür genannt:

15

20

$$CH_{2} = C - C - O - (CH_{2} - CH_{2} - O)_{20} - C_{13}H_{27}$$

$$_{10}$$
 $_{CH_{2}}^{CH_{3}} = \overset{C}{C} - \overset{C}{C} - \overset{C}{NH} - (CH_{2} - CH_{2} - O)_{20} - C_{13}H_{27}$

$$_{\text{CH}_2} = \text{CH} - \text{C} - \text{O} - (\text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{O})_{20} - \text{CH}_{13\text{H}27}.$$

$$CH_2 = CH - C - O - (CH_2 - CH_2 - O)_{40} - C_{13}H_{27}$$

$$CH_2 = C - C - O - (CH_2 - CH_2 - O)_{40} - C_{13}H_{27}$$

$$CH_3$$

$$CH_2 = C - C - O - (CH_2 - CH_2 - O)_{20} - C_{12}H_{25}$$

$$^{\text{CH}_3}$$
 $^{\text{CH}_2} = \text{C} - \text{C} - \text{O} - (\text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{O})_{11} - \text{C}_{16}\text{H}_{33}$

$$CH_2 = C - C_1 - O - (CH_2 - CH_2 - O)_{25} - C_{18}H_{37}$$

$$CH_{2} = \overset{CH_{3}}{\overset{!}{C}} - \overset{C}{\overset{!}{C}} - \overset{C}{\overset{!}{C}} - \overset{C}{\overset{!}{C}} - \overset{C}{\overset{!}{C}} + \overset{C}{\overset{L}{\overset{!}{C}} + \overset{C}{\overset{L}} + \overset{C}{\overset{L}} + \overset{C}{\overset{L}{\overset{L}}} + \overset{C}{\overset{L}} +$$

Desweiteren können als amphiphile Monomere a3) beispielsweise eingesetzt werden:

$$CH_{3}$$
 $CH_{2} = C - C - 0 - (CH_{2})_{a} - (0 - CH_{2} - CH_{2})_{b} - OH$

mit $a = 6$ bis 15 und $b = 1$ bis 50,

$$CH_3$$
 $CH_2 = \overset{C}{C} - \overset{C}{C} - \overset{C}{C} - \overset{C}{C} + \overset{C}{C} +$

$$CH_{2} = \overset{C}{C} - \overset{C}{C} - NH - (CH_{2})_{d} - \overset{\Theta}{\Theta}N(CH_{3})_{3} \quad X_{1}^{\Theta}$$

$$\text{mit } X_{1}^{\Theta} = \text{Cl}^{\Theta} \text{ oder } SO_{3}CH_{3}^{\Theta}$$

mit
$$X_1^{\Theta} = Cl^{\Theta}$$
 oder $SO_3CH_3^{\Theta}$
 $d = 6$ bis 18

oder
$$CH_2 = \overset{CH_3}{\overset{!}{\circ}} - \overset{CH_3}{\overset{!}{\circ}} - \overset{CH_3}{\overset{!}{\circ}} - \overset{CH_3}{\overset{!}{\circ}} - \overset{C}{\overset{!}{\circ}} - \overset{C}{\overset{!}{\overset{!}{\circ}} - \overset{C}{\overset{!}{\overset{!}{\circ}} - \overset{C}{\overset{!}{\overset{!}{\circ}}} - \overset{C}{\overset{!}{\overset{!}{\circ}} - \overset{C}{\overset{!}{\overset{!}{\circ}} - \overset{C}{\overset{!}{$$

Dabei sind auch Kombinationen verschiedener, unter a3) angeführter amphiphiler Monomeren möglich.

Das polymere Dispergiermittel D)

40

Das polymere Dispergiermittel unterscheidet sich signifikant in der chemischen Zusammensetzung und im mittleren Molekulargewicht M_w (Gewichtsmittel) von dem wasserlöslichen Polymerisat, bestehend aus dem Monomerengemisch A), wobei das polymere Dispergiermittel D) mit dem wasserlöslichen Polymerisat unverträglich ist. Die mittleren Molekulargewichte M_w der polymeren Dispergiermittel liegen im Bereich zwischen 10^3 bis 5×10^5 Dalton, vorzugsweise zwischen 10^4 bis 4×10^5 Dalton (zur Bestimmung von M_w vgl. H.F. Mark et al., Encyclopedia of Polymer Science and Technology, Vol. 10, Seiten 1 bis 19, J. Wiley, 1987).

Die polymeren Dispergiermittel D) enthalten wenigstens eine funktionelle Gruppe ausgewählt aus Ether-, Hydroxyl-, Carboxyl-, Sulfon-, Sulfatester-, Amino-, Imino-, tert.-Amino- und/oder quaternären Ammonium-gruppen. Beispielhaft für die Polymerisate D) seien genannt: Cellulosederivate, Polyethylenglykol, Polypropylenglykol, Copolymerisate aus Ethylenglykol und Propylenglykol, Polyvinylacetat, Polyvinylalkohol, Stärke und Stärkederivate, Dextran, Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylpyridin, Polyethylenimin, Polyvinylinyl-succinimid, Polyvinylmyl-1,3-oxazolidon-2, Polyvinyl-2-methylimidazolin, sowie Copolymerisate, die neben Kombinationen aus monomeren Bausteinen o.g. Polymerisate beispielsweise folgende Monomereinheiten enthalten können:

Maleinsäure, Maleinsäureanhydrid, Fumarsäure, Itakonsäure, Itakonsäureanhydrid, (Meth)acrylsäure, Salze der (Meth)acrylsäure oder (M

Bevorzugt werden als polymere Dispergiermittel D) Polyalkylenether wie beispielsweise Polyethylenglykol, Polypropylenglykol oder Polybutylen-1,4-ether eingesetzt.

Besonders bevorzugt werden als polymere Dispergiermittel D) Polyelektrolyte verwendet, wie beispielsweise Polymerisate enthaltende Monomerbausteine wie z. B. Salze der (Meth)acrylsäure als anionische Monomerbausteine oder mit Methylchlorid quaternierte Derivate von N,N-Dimethylaminoethyl(meth)acrylat, N,N-Dimethylaminopropyl-(meth)acrylat oder N,N-Dimethylaminohydroxypropyl(meth)acrylat oder N,N-Dimethylaminohydroxypropyl(meth)acrylat oder N,N-Dimethylaminohydroxypropyl(meth)acrylamid. Ganz besonders bevorzugt wird Poly(diallyldimethylammoniumchlorid) (Poly-DAD-MAC) mit einem mittleren Molekulargewicht M_w zwischen 5 × 10⁴ und 4 × 10⁵ Dalton als polymeres Dispergiermittel eingesetzt.

Dabei ist zu beachten, daß dispergiertes Polymerisat und Dispergiermittel nicht entgegengesetzt elektrisch

geladen sind. Desweiteren können niedermolekulare Emulgatoren mit einem Molekulargewicht < 10³ Dalton in Mengen von 0 bis 5 Gew.-% bezogen auf die Polymerdispersion eingesetzt werden.

Herstellung und Eigenschaften des wasserlöslichen Polymerisats aus dem Monomergemisch A) in wäßriger Lösung

Die Menge des Monomerengemischs A) bezogen auf 100 Gew.-Teile Wasser als Reaktionsmedium liegt zwischen 5 und 80 Gew.-Teilen, vorzugsweise zwischen 10 und 50 Gew.-Teilen. Werden die Monomeren a1) und ggfs a3) als wäßrige Lösung eingesetzt, so wird der Wasseranteil dem Reaktionsmedium zugeschlagen. Die Menge des polymeren Dispergiermittels D) bezogen auf 100 Gew.-Teile Wasser als Reaktionsmedium liegt zwischen 1 und 50 Gew.-Teilen, bevorzugt zwischen 5 und 40 Gew.-Teilen.

Zum Starten der Polymerisation werden beispielsweise radikalische Initiatoren (= Polymerisationsstarter) oder hochenergetische Strahlung, wie beispielsweise UV-Licht, verwendet. Bevorzugt werden als radikalische Initiatoren beispielsweise 2,2'-Azobisiobutyronitril, 2,2'-Azobis(2-amidopropan)dihydrochlorid, bevorzugt in Dimethylformamid gelöst, Kaliumpersulfat, Ammoniumpersulfat, Wasserstoffperoxid, gegebenenfalls in Kombination mit einem Reduktionsmittel wie beispielsweise einem Amin oder Natriumsulfit eingesetzt. Der Anteil an Initiator, bezogen auf das Monomerengemisch A), liegt gewöhnlich zwischen 10⁻⁵ und 5 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 10⁻⁴ und 1 Gew.-%, wobei der Initiator zu Beginn der Polymerisation vollständig oder teilweise mit nachfolgender Dosierung über den gesamten Polymerisation oder teilweise als Zulauf über den gesamten Polymerisationsverlauf zugegeben werden. Die Polymerisationstemperatur beträgt zwischen 0 und 100 Grad C, bevorzugt zwischen 40 und 55 Grad C. Vorzugsweise wird unter Inertgas-Atmosphäre, beispielsweise unter Stickstoff-Atmosphäre polymerisiert. Der Endumsatz der Polymerisationsdauer erforderlich sind.

Vorteilhafte Wirkungen der Erfindung

Die erfindungsgemäßen wäßrigen Polymerdispersionen zeichnen sich gemessen an der Polymerkonzentration und dem mittleren Molekulargewicht Mw des Polymerisats, bestehend aus Monomerbausteinen gemäß Gemisch A), durch eine überraschend niedrige Viskosität aus im Vergleich zu Polymerdispersionen bestehend aus Polymerisat ohne hydrophobe Monomerbausteine a2). Durch Einbau von amphiphilen Monomerbausteinen a3) kann die Viskosität der wäßrigen Polymerdispersion weiter verringert werden. Dies verbessert die Handhabbarkeit von wäßrigen Polymerdispersionen mit hohem Polymerisatanteil (und damit hohem Wirkstoffanteil) außerordentlich.

Bei Verdünnen der wäßrigen Polymerdispersion mit Wasser steigt die aktuelle Viskosität auf ein sehr hohes Maximum, wobei das System klar wird. Hierbei wird die verdickende Wirkung des dispergierten Polymerisats deutlich. Dabei sind die Viskosität bei 1% Polymerisatgehalt und Flockungswerte (KSD) der wäßrigen Polymerisatlösungen auf einem hohen Niveau, wobei das bevorzugt eingesetzte Dispergiermittel D) Poly-DADMAC gleichzeitig als Wirkstoff, d. h. als Störstoffänger für Kreislaufwasser und zur Unterstützung der Flockenbildung beispielsweise bei der Klärschlammkoagulation, fungiert.

Die Abwesenheit von organischen Lösungsmitteln gewährleistet eine sichere Handhabung (keine Entflammbarkeit) und eine ökologisch unbedenkliche Verwendung der erfindungsgemäßen Polymerdispersionen als Verdickungsmittel, Flockungshilfsmittel für elektrisch geladene Schwebeteilchen, als Retentionsmittel für die Papierherstellung und/oder als Bodenverbesserungsmittel. In isolierter oder wasserarmer Form kann das erfindungsgemäße Polymerisat als Entwässerungsmittel beispielsweise im Hygienebereich verwendet werden.

Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung erläutern. Die physikalischen Daten wurden anhand folgender Normen bestimmt:

Dynamische Viskosität n [mPa · s] nach DIN 53018/53019

Flockungsverhalten KSD[s]: Kaolinsedimentation gemäß firmeninterner Vorschrift
Molekulargewicht Mw: per Gelpermeationschromatographie (Standard: Poly(2-Trimethyl-ammoniumethyl-acrylatchlorid).

Beispiele

Beispiel 1

428,6 g einer 35%igen wäßrigen Poly-DADMAC-Lösung, 60 g Acrylamid 93,8 g einer 80%-igen wäßrigen 2-Trimethylammoniumethylacrylatchlorid-Lösung, 15 g Ethylacrylat und 402,6 g Wasser werden in einem Reaktionsgefäß mit N2 entgast und unter Rühren auf 53 Grad C erwärmt.

Anschließend werden 0,15 g Azodiisobutyronitril (AIBN) gelöst in 1,36 g Dimethylformamid (DMF) hinzugefügt. Nach 3 Stunden unter Rühren wird die Temperatur auf 65 Grad C erhöht und weitere 0,15 g AIBN gelöst in 1,35 g DMF hinzugefügt.

Die Polymerisation ist nach einer weiteren Stunde beendet.

Die dynamische Viskosität der wäßrigen Polymerdispersion beträgt n1 = 73 500 mPa · s.

Die dynamische Viskosität einer 1%-igen wäßrigen Lösung des Polymerisats beträgt m2 = 992 mPa · s.

Die Flockungswerte betragen:

KSD 1 - 10,6 sec.

25

55

KSD 2 = 12,9 sec.

Das Molekulargewicht Mw des Polymerisats beträgt Mw > 106 Dalton.

Beispiel 2

371.5 g einer 35%igen wäßrigen Poly-DADMAC-Lösung, 52 g Acrylamid, 81.3 g einer 80%igen wäßrigen 2-Trimethylammoniumethylacrylatchlorid-Lösung 13 g Ethylacrylat und 482,2 g Wasser werden gemäß Beispiel 1 polymerisiert.

Die dynamische Viskosität der wäßrigen Polymerdispersion gemäß Beispiel 2 beträgt η₁ = 16 000 mPa · s. Die dynamische Viskosität einer 1%igen wäßrigen Lösung des Polymerisats beträgt η₂ = 882 mPa · s.

Die Flockungswerte betragen:

KSD1 - 12,5 sec.

KSD 2 = 16,4 sec.

Beispiel 3

15

10

20

25

35

50

60

428,6 g einer 35%igen wäßrigen Poly-DADMAC-Lösung, 57 g Acrylamid, 93,8 g einer 80%-igen wäßrigen 2-Trimethylammoniumacrylatchlorid-Lösung, 15 g Ethylacrylat, 3 g Methacrylsäureester von 20 Ethylenoxid-Einheiten mit einer endständigen C₁₃H₂₇-Gruppe und 402,6 g Wasser werden gemäß Beispiel 1 polymerisiert.

Die dynamische Viskosität der wäßrigen Polymerdispersion beträgt $\eta_1 = 32\,900\,\text{mPa} \cdot \text{s}$.

Die dynamische Viskosität einer 1%-igen wäßrigen Lösung des Polymerisats beträgt $\eta_2 = 520$ mPa · s.

Die Flockungswerte betragen:

KSD1 - 13,7 sec.

KSD2 = 19,8 sec.

Patentansprüche

1. Wäßrige Dispersion wasserlöslicher Polymerisate, gebildet durch Polymerisation eines Gemisches A) aus verschiedenen Monomerbestandteilen a1), a2) und gegebenenfalls a3) in Gegenwart eines polymeren Dispergiermittels D), dadurch gekennzeichnet, daß das Gemisch A) aus folgenden chemisch verschiedenen Monomerbestandteilen aufgebaut ist:

a1) 99 bis 70 Gew.-% mindestens eines wasserlöslichen Monomeren

a2) 1 bis 30 Gew.-% mindestens eines hydrophoben Monomeren und gegebenenfalls

a3) 0 bis 20 Gew.-% mindestens eines amphiphilen Monomeren, wobei sich die Monomerkomponenten

a1), a2) und a3) jeweils zu 100 Gew.-% ergänzen, sowie daß die wasserlöslichen Polymerisate ein mittleres Molekulargewicht Mw (Gewichtsmittel) von mindestens 10⁶ Dalton aufweisen.

 Wäßrige Dispersion nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eines der wasserlöslichen Monomeren a1) mindestens eine ionische Gruppe aufweist.

3. Wäßrige Dispersion nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß das hydrophobe Monomere a2) eine Verbindung der Formel I ist:

$$R_1$$

$$CH_2 = C - R_2$$
(I)

wobei R₁ - Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und

R₂ = Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Cycloalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen oder

mit $R_3 = Alkyl$ mit 2 bis 8 Kohlenstoffatomen, Cycloalkyl mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen oder Aryl mit 6 bis 12 Kohlenstoffatomen und Z = 0, NH oder NR3 sind.

4. Wäßrige Dispersion nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das amphiphile Monomere a3) eine Verbindung der Formel II ist:

wobei A₁ = O, NH, NR₄ mit R₄ = Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen

42 16 167

Rs = Wasserstoff oder Methyl

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

60

65

R₆ = Alkylen mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen,

R7 und R8 = unabhängig voneinander Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen

R₉ = Alkylen mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen

 R_{10} = Alkyl, Aryl und/oder Aralkyl mit 8 bis 32 Kohlenstoffatomen und X^{Θ} = Halogen, Pseudohalogen, Acetat oder SO₃CH₃ sind.

5. Wäßrige Dispersion nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das amphiphile Monomere eine Verbindung der Formel III ist:

$$CH_2 = C - C - A_2 - (Y - O)_n - R_{12}$$
 (III),

wobei A₂ = O, NH, NR₁₃ mit R₁₃ = Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen

R₁₁ = Wasserstoff oder Methyl

R₁₂ = Alkylrest, Arylrest und/oder Aralkylrest mit 8 bis 32 Kohlenstoffatomen

Y = Alkylen mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen

und n = ganze Zahl zwischen 1 und 50 sind.

6. Wäßrige Dispersion nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Dispersionsmittel D) ein Polyelektrolyt mit einem Molekulargewicht $M_w < 5 \times 10^5$ Dalton ist.

7. Wäßrige Dispersion nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Dispergiermittel D)

ein Polyalkylenether ist, wobei die Alkylengruppen 2 bis 6 Kohlenstoffatome aufweisen.

8. Verwendung der wäßrigen Dispersionen gemäß den Ansprüchen 1 bis 7 als Flockungsmittel für elektrisch geladene Schwebeteilchen, als Retentionsmittel für die Papierherstellung, als Verdickungsmittel, als Entwässerungsmittel und/oder als Bodenverbesserungsmittel.